



(9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

© Offenlegungsschrift DE 199 07 305 A 1

(5) Int. Cl.⁷: **A 61 K 7/00**

② Aktenzeichen: 199 07 305.8
 ② Anmeldetag: 22. 2. 1999
 ③ Offenlegungstag: 24. 8. 2000

① Anmelder:

New Standard GmbH, 40479 Düsseldorf, DE

(72) Erfinder:

Brunke, Reinhold A., Dr., 40479 Düsseldorf, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (5) Produkte mit 3 oder mehr diskreten, optisch voneinander unterscheidbaren Phasen
- 57) Technisches Problem

Lösliche Wirkstoffe sind entweder hydrophil oder lipophil. Bisher wurden Produkte mit einer Fett- und einer Wasser-Phase ausgestattet, um Wirkstoffe kombiniert darreichen zu können. Die beiden Phasen waren diskret übereinandergeschichtet oder durch Emulgatoren miteinander vermischt. 3-Phasen-Produkte waren bisher optisch nicht als 3 Phasen wahrnehmbar.

Zielsetzung der Erfindung

Wenn man 3 oder mehr Phasen in einem Produkt vereinigen könnte und optisch unterscheidbar gestaltet, hätte man folgende Vorteile in einem Produkt:

- 1) Attraktivere Produkterscheinung
- 2) Kombination nicht kombinierbarer Stoffe
- 3) Depoteffekte
- 4) Schutzeffekte
- 5) Andere Wirk- und Penetrations-Kinetik

Lösung des Problems

Rohstoffe, die bei der Formulierungsarbeit konventioneller Produkte Inkompativilitäten zeigen, wiesen den Weg zur Lösung der Aufgabe. Es sind u. a.

fluorierte Verbindungen (Fluorether, Perfluordekalin etc.), Silikonderivate (Cyclomethicon, Dimethicon etc.), Öle mit Dichte größer als 1,

die sich von einer Fettphase abtrennen, auf Grund des spezifischen Gewichtes absetzen und mit einer Wasserphase zusammen 3 und mehr Phasen bilden.

Anwendungsgebiete

DE 199 07 305 A 1

Beschreibung

Stand der Technik

Lösliche Wirkstoffe sind durch ihre Struktur bestimmt entweder hydrophil oder lipophil. Bisher ist es daher üblich und ausreichend, Produkte mit 2 Phasen, einer Fettphase und einer Wasserphase, auszustatten, um jeden löslichen Wirkstoff in einem Produkt kombiniert darreichen zu können. Dabei ist es unabhängig, ob die beiden Phasen diskret übereinandergeschichtet und damit organoleptisch unterscheidbar bestehen oder durch Emulgatoren miteinander vermischt sind. Um größeren Spielraum bei der Kombination von Wirkstoffen zu haben, hat man bereits 3-Phasen-Emulsionsprodukte entwickelt. Das Vorhandensein von 3 Phasen ist in dieser Produktform für den Anwender optisch nicht wahrnehmbar.

Ziel der Erfindung

Wenn man 3 oder mehr Phasen in einem Produkt vereinigen könnte und dieses für den Anwender optisch nachvollziehbar machen würde, hätte man folgende Vorteile in einem Produkt:

- 1) Attraktivere optische Produkterscheinung
- 2) Kombination nicht kombinierbarer Stoffe in verschiedenen Phasen
- 3) Depoteffekte
- 4) Schutzeffekte
 - 5) Andere Wirk- und Penetrations-Kinetik

Umsetzung des Erfindungszieles

25

45

2.0

Da alle Rohstoffe zunächst nur in lipophil und hydrophil unterteilbar sind, schien das Ziel unserer Erfindung nicht erreichbar. Erst das Angebot neuartiger Rohstoffe, die bei der Formulierungsarbeit konventioneller Produkte Probleme machen und Inkompartibilitäten mit üblichen Rohstoffen zeigen, wies den Weg zur Lösung der Aufgabe.

So sind es dann unter anderen

Fluorierte Verbindungen (Fluorether, Perfluordekalin etc.)

Silikonderivate (Cyclomethicon, Dimethicon etc.)

die sich von einer Fettphase bestehend aus

Wachsestern und/oder

Paraffinölen und/oder

35 Pflanzenölen etc. abtrennen, auf Grund des spezifischen Gewichtes absetzen und mit einer Wasserphase zusammen 3 und mehr Phasen bilden, die sich in einem Produkt vereinigt anbieten lassen. Diese lassen sich durch Ausnutzung des Nernstschen Gesetzes und der damit verschiedenartigen Löslichkeit von Farbstoffen in den einzelnen Phasen gut unterscheidbar anfärben. In den verschiedenen Phasen lassen sich die dort bevorzugt lösliche Wirkstoffe integrieren:

Wasserphase: wasserlösliche Wirkstoffe

Fettphase: fettlösliche Wirkstoffe

Perfluorierte Phase: Gase wie Sauerstoff, Stickstoff

Silikonderivatphase: Schutzkomponenten

Beispiele für den Aufbau 3 oder mehr phasiger Produkte Beispiel 1

Phase 1

50 Isooctylstearat ad 100%
Paraffinum perliquidum
Jojobaöl 20%
Farbe Rouge au gras
Bergamottenöl 0,2%

55 Parabene 0,4%

Phase 2

Cyclomethicon ad 100% Farbe Rouge au gras 0,002%

Phase 3

65

Wasser ad 100% Actyl Tyrosin 0,1%

DE 199 07 305 A 1

DL 177 07	303 11 1	
Farbe C.I.10020 Kathon CG	0,002% 0,05%	
Phase 4		
Perfluoroether Sauerstoff	ad 100% 12%	5
Verhältnis der Phasen 1:2:3:4 wie 1:1:1:0,2		10
Beispiel 2		
Phase 1		
Paraffinum perliquidum Isopropylpalmitat	ad 100% 70%	15
Hagebuttenkernöl Farbe FD & C Blau Vitamin E Acetat Parabene	2% 0,02% 1,5% 0,4%	20
Phase	2	25
Dimethicon Farbe FD & C Blau	ad 100% 0,0002%	
Phase 3		30
Wasser Glycerin	ad 100% 5%	
Feuchthaltefaktor Hyaluronsäure Kathon CG	3% 0,04% 0.05%	35
Phase 4		
Perfluorodekalin Sauerstoff	ad 100% 22%	40
Verhältnis der Phasen 1:2:3:4 wie 2:1:2:0.5		45
Patentansprüche		
Es wird Schutz für Produktformeln, deren Produktion un Phase 1	d deren Anwendung beantragt, die der allgemeinen Formel	50
Ölkomponente Fettlösliche Farbstoffe Fettlösliche Wirkstoffe	ad 100% 0–100% 0–100%	
Konservierungsmittel Phase 2	0–100%	55
Nicht mit Phase 1 und 4 mischbare Komponenten Fettlösliche Farben Phase 3	ad 100% 0–100%	
Wasser Hydrophile Lösungsmittel Wasserlösliche Wirkstoffe	ad 100% 0–100% 0–100%	60
Wasserlösliche Farbstoffe Konservierung	0–100% 0–100%	65
Phase 4		03
Nicht mit Phase 1 und 2 mischbare Komponenten	ad 100%	

DE 199 07 305 A 1

Wirkstoffe

0-100%

Verhältnis der Phasen 1:2:3:4 wie 1:0,001-1:0,001-10:0-1, wobei Phase 1 aus konventionellen Ölen Phase 2 aus mit Phase 1 und 4 nicht kompatiblen lipophilen Komponenten mit einem spezifischen Gewicht kleiner 1 Phase 3 aus Wasser und hydrophilen Lösungsmitteln wie z.B. Propylenglykol, Glycerin etc. Phase 4 aus mit Phase 1 und 2 nicht kompatiblen lipophilen Komponenten, mit einem spezifischen Gewicht größer besteht, in die jeweils Wirkstoffe, Farben und Konservierung integriert sind.